### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-236826

(43)Date of publication of application: 08.09.1998

(51)Int.CI.

C01G 53/00 C01G 51/00 H01M 4/02 H01M 4/58 H01M 10/36

(21)Application number: 09-084293

(71)Applicant: SAKAI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

25.02.1997

(72)Inventor: AOKI MASASHI

FUKAI KIYOSHI NAKAO HIROSHI

## (54) TWO-LAYER STRUCTURE PARTICULATE COMPOSITION AND LITHIUM ION SECONDARY CELL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve stability at high temp. without depending on the specific surface area of active particles by forming a center layer comprising lithium nickel multiple oxide and a surface layer comprising lithium cobalt multiple oxide and specifying the cobalt/(nickel + cobalt) atomic ratio from the particle surface to a specified depth.

SOLUTION: A slurry is prepared by dispersing a nickel hydroxide powder in water, and a cobalt salt soln. and a caustic alkali solution are continuously added to the slurry in the presence of ammonium ion to effect the reaction to coat the surface of nickel oxide particles with cobalt hydroxide. The obtd. particles are mixed with lithium hydroxide and calcined to obtain a particulate compsn. of a two-layer structure having 3 to 100μm average particle size. The obtd. particle has the center layer of lithium nickel multiple oxide and the surface layer of lithium cobalt multiple oxide and has 0.2 to 1 atomic ratio of cobalt/(nickel + cobalt) from the particle surface to 0.1μm depth.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

06.11.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

#### (11)特許出顧公開番号

## 特開平10-236826

(43)公開日 平成10年(1998) 9月8日

(51) Int.CL*	識別記号	ΓI			
C01G 53/0		C 0 1 G 53/	00	A	
51/0		51/9	00	A	
H01M 4/0		H01M 4/6	02	С	
4/5		4/!	58		
10/3	6	10/36 Z		Z	
		審査蘭求	未請求請求項の数	5 書面 (全 16 頁)	
(21) 出願番号	特顏平9-84293	(71)出顧人 0	000174541	-	
	Let a diff the transport of the state of the	a d	界化学工業株式会社		
(22) 出顧日	平成9年(1997)2月25日	J	大阪府堺市戎之町西1丁1番23号		
	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	(72)発明者 青	<b>芒明者</b> 青木 昌史		
	·	J.	大阪府堺市戎島町5丁	1番地 堺化学工業	
		村	株式会社内		
		(72)発明者 沒	架井 清志		
		, J	尺阪府堺市戎島町5丁	1番地 堺化学工業	
		材	村式会社内		
		(72)発明者 中	中尾 日六士		
		大	医府堺市戎島町5丁	1番地 堺化学工業	
		T	村会社内		
	•••	(74)代理人 弁	理士 牧野 逸郎		

### (54) 【発明の名称】 2周構造粒子状組成物及びリチウムイオン二次電池

#### (57)【要約】

【課題】酸化物を構成する金属種が相互に相違するリチウム複合酸化物からなる2層構造を有する粒子状組成物であって、これを正極活物質として用いれば、高温においても安定であるリチウムイオン二次電池を得ることができるリチウム複合酸化物粒子状組成物を提供することにある。

【解決手段】本発明による 2 層構造粒子状組成物は、リチウムニッケル複合酸化物からなる中心層とリチウムコバルト複合酸化物かなる表面層とを備えると共に、表面から  $0.1\mu$ mの深さまでのコバルト/ (ニッケル+コバルト) 原子比が  $0.2\sim1$  の範囲にあることを特徴とする。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】リチウムニッケル複合酸化物からなる中心 層とリチウムコバルト複合酸化物かなる表面層とを備え ると共に、粒子表面から0.1μmの深さまでのコバル ト/ (ニッケル+コバルト) 原子比が0.2~1の範囲 にある2層構造粒子状組成物。

#### 【請求項2】中心層が一般式(I)

LipNi<sub>1-x</sub>A<sub>x</sub>O<sub>x</sub>

(式中、Aは、B、Mg、Al、Si、Sc、Ti、 V、Cr、Mn、Fe、Co、Cu、Zn、Ga、Y、 Zr. Nb. Mo. Ru. Sn. Sb. La. Ce. P r、Nb、Hf、Ta及びPbよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示す。pは0.90~1.10 の範囲の数を示し、xは0~0.25の範囲の数を示 し、yは1.825~2.3の範囲の数を示す。)で表 わされるリチウムニッケル複合酸化物からなる請求項1 に記載の2層構造粒子状組成物。

#### 【請求項3】表面層が一般式(II)

LigCon-aZaOb

(式中、Zは、B、Mg、Al、Si、Sc、Ti、 V. Cr. Mn. Fe. Ni. Cu. Zn. Ga. Y. Zr. Nb. Mo. Ru. Sn. Sb. La. Ce. P r、Nd、Hf、Ta及びPbよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示す。qは0.90~1.10 の範囲の数を示し、aは0~0.25の範囲の数を示 し、 bは1.825~2.3の範囲の数を示す。)で表 わされるリチウムコバルト複合酸化物からなることを特に 徴とする請求項1に記載の2層構造粒子状組成物。

【請求項4】平均粒子径が3~100μmであり、実質 的に球状である請求項1から3のいずれかに記載の2層 30 構造粒子状組成物。

【請求項5】請求項1から4のいずれかに記載の2層構 造粒子状組成物を正極活物質として用いてなるリチウム イオン二次電池。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、リチウムイオンニ 次電池における正極活物質として好適に用いることがで きる2層構造粒子状組成物とそれを用いてなるリチウム イオン二次電池に関する。

#### [0002]

【従来の技術】リチウムニッケル複合酸化物は、髙出 力、高エネルギー密度電池として、例えば、ノート型パ ソコン、PHS、携帯電話等に使用されているリチウム イオン二次電池における正極活物質として近年注目され ている材料の1つである。このリチウムニッケル複合酸 化物は、例えば、「超音波噴霧熱分解法による球状しi CoО₂微粉体の合成とリチウム二次電池用活物質への 応用」(萩原隆、斉藤善彦、柳川昭明、小形信男、吉田

治、ジャーナル・オブ・ザ・セラミック・ソサイエティ ー・オブ・ジャパン (Journal of the Ceramic Society of Japa n)、第101巻、第1159~1163頁(1993 年)に記載されているように、LiMO2(式中、M は、Cr、Mn、Ni、Fe、Co又はVである。) で 表わされる一群の化合物の一つであって、LiCoO₂ と同様に、特に、充放電電圧が高いので、正極活物質と して非常に有用である。

2

【0003】このようなリチウムニッケル複合酸化物を リチウムイオン二次電池の正極活物質として使用するに 際して、その性能を高めるために、リチウムニッケル複 合酸化物の組成を変化させたものや、リチウムニッケル 複合酸化物の物理的性質を改善したものが提案されてい

【0004】リチウムニッケル複合酸化物の組成を変化 させたものとしては、特開平4-328278号公報 に、LixMO2 (Mは遷移金属を示す。0.05≤x <1.10)で表わされ、LiCOs含有量が0.5~ 20 15重量%であるものが記載されている。

【0005】また、特開平6-150929号公報に は、Na、Kのうち少なくとも1種を含むLiNiO2 が記載されている。特開昭62-256371号公報、 特開平5-36411号公報、特開平7-307150 号公報には、Co、V、Cr、Fe、P、B、Si、M o、W等の元素を含むLiNiO2が記載されている。 リチウムニッグル複合酸化物の物理的性質を改善したも のとして、特開平7-10590号公報には、一次粒子 が1μm以下の二次以上の集合粒子からなるLiNiO 2粒子が開示されている。このLiNiO2粒子はリチ ウムイオン二次電池の正極活物質に用いた場合、再現性 にすぐれ、高充放電量を得ることができることが記載さ れている。

【0006】しかし、このようにして改善されたリチウ ムニッケル複合酸化物を用いて製作した電池であって も、これを高温の環境雰囲気に長時間放置した場合、例 えば、真夏の日中、上記電池を搭載した携帯電話を停車 している自動車に放置した場合、正極活物質のリチウム ニッケル複合酸化物と非水電解液が反応して、非水電解 液の一部が分解、ガス化し、電池容器内圧が上昇して、 電池が破裂し、電池装着機器の破損等、火災を招き、ま た、環境を汚損する等の危険性がある。

【0007】そこで、このような問題を解決するため に、特開平8-138670号公報には、リチウムニッ ケル複合酸化物(LiNiO2)粉末の表面層をコバル トのような異種の遷移元素の濃度の高い層としたものを 二次電池の正極活物質として用いる非水溶媒二次電池が 提案されている。しかし、上記公報の実施例に示されて いるリチウムニッケル複合酸化物粉末のように、粉末粒 幸吉、髙島正之、米沢晋、水野泰晴、永田憲史、小川賢 50 子の表面層に存在する異種元素、例えば、コバルトの濃

度が低く、異種元素のニッケルに対する原子比が 0.2 以下であって、上述した問題の解決は、未だ十分ではない。

#### [0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来のリチウムニッケル複合酸化物における上述したような問題を解決するためになされたものであって、酸化物を構成する金属種が相互に相違するリチウム複合酸化物からなる2層構造を有する粒子状組成物であって、これを正極活物質として用いてなるリチウムイオン二次電池を構成す10れば、この電池は、高温に保持した場合にも、非水電解液の分解を最小に抑えることができるようなリチウム複合酸化物粒子状組成物と、これを用いてなるリチウムイオン二次電池を提供することを目的とする。

【0009】より詳細には、リチウムニッケル複合酸化物粒子を正極活物質とするリチウムイオン二次電池を高温で保持した場合、その活物質の粒子と非水電解液との界面で非水電解液の分解反応が起こって、分解ガスが発生し、電池容器内の圧力が上昇して、電池が破裂するおそれが生じる。そこで、この非水電解液の分解を抑制す 20るためには、活物質粒子と非水電解液の界面をできるだけ小さくすればよい、即ち、活物質粒子の比表面積をできるだけ小さくすればよい。しかし、一般に、活物質粒子の比表面積を小さくするときは、充放電容量が低下すると共に、充放電の応答性が低下するという不具合も生じる。従って、これらの特性のバランスのとれた電池特性が得られる比表面積を有する活物質粒子を用いることがリチウムイオン二次電池を製作するうえで重要な要件であった。

【0010】しかし、本発明者らは、活物質粒子の比表 30 面積に関係なく、高温安定性にすぐれたリチウムイオン 二次電池用活物質用粒子状組成物を見出して、本発明に 至ったものである。

#### [0011]

【0012】特に、本発明においては、中心層が一般式(I)

LipNi1-xAxOy

(式中、Aは、B、Mg、A1、Si、Sc、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Cu、Zn、Ga、Y、Zr、Nb、Mo、Ru、Sn、Sb、La、Ce、Pr、Nb、Hf、Ta及びPbよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示す。pは0.90~1.10の範囲の数を示し、xは0~0.25の範囲の数を示し、yは1.825~2.3の範囲の数を示す。)で表 50

わされるリチウムニッケル複合酸化物からなり、表面層 が一般式 (II)

LigCo1-aZaOb

(式中、Zは、B、Mg、A1、Si、Sc、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Ni、Cu、Zn、Ga、Y、Zr、Nb、Mo、Ru、Sn、Sb、La、Ce、Pr、Nd、Hf、TaQUPbLbLbDaD

【0013】更に、本発明によるリチウムイオン二次電池は、上述したような2層構造粒子状組成物を正極活物質として用いてなることを特徴とする。

#### [0014]

【発明の実施の形態】以下に本発明による2層構造粒子状組成物について詳しく説明する。本発明による粒子状組成物は、中心層と表面層の2層からなる粒子状組成物であって、中心層はリチウムニッケル複合酸化物からなり、表面層はリチウムコバルト複合酸化物からなる。しかし、電池特性に有害な影響を与えない範囲において、中心層と表面層は、それぞれその他の酸化物や複合酸化物を有していてもよい。

【0015】本発明による2層構造粒子状組成物は、2層構造を有すれば、どのような形状であってもよく、例えば、リチウムニッケル複合酸化物からなる一次粒子である中心層をリチウムコバルト複合酸化物からなる表面層が被覆する構造を有するもののほか、上記中心層、表面層又はこれらの両方がそれぞれの複合酸化物からなる一次粒子の集合体でもよい。後述するように、その形状は、実質的に球状であることが好ましいが、しかし、実質的に立方体状であってもよいし、その他の形状でもよい。

【0016】本発明による上記粒子状組成物の形状や大 きさは、特に、限定されるものではないが、リチウムイ オン二次電池の正極活物質として用いる場合、平均粒子 径3~100μmであって、実質的に球状であることが 好ましい。このように、粒子状組成物が実質的に球状で あるとき、充填性にすぐれる、即ち、充填密度を大きく することができるので好ましい。また、その平均粒子径 が3μm未満であるときは、リチウムイオン二次電池の 正極活物質として用いた場合に、充填率が低いので、電 池の単位容積当たりの電気容量が低くなり、他方、平均 粒子径が100μmを越えるときには、その粒子が、例 えば、ポリプロピレン等の重合体の多孔性フィルムから なるセパレータを貫通して、正極と負極との間に短絡を 生じるおそれがあるので、好ましくない。特に、本発明 による粒子状組成物の大きさは、好ましくは、3~50  $\mu$ mの範囲であり、最も好ましくは、 $5\sim30\mu$ mの範

囲である。

【0017】しかし、必要に応じて、球状以外の形状を 有する上記粒子状組成物をリチウムイオン二次電池用正 極活物質として用いてもよい。本発明による粒子状組成 物は、その中心層がリチウムニッケル複合酸化物からな り、好ましくは、一般式(I)

LipNi1-xAxOy

(式中、Aは、B、Mg、Al、Si、Sc、Ti、 V. Cr. Mn. Fe. Co. Cu. Zn. Ga. Y. Zr, Nb, Mo, Ru, Sn, Sb, La, Ce, P 10 r、Nb、Hf、Ta及びPbよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示す。pは0.90~1.10 の範囲の数を示し、xは $0\sim0$ . 25の範囲の数を示 し、yは1.825~2.3の範囲の数を示す。)で表 わされるリチウムニッケル複合酸化物からなる。

【0018】他方、本発明による粒子状組成物は、その 表面層がリチウムコバルト複合酸化物からなり、好まし くは、一般式(II)

LigCon-aZaOn

(式中、Zは、B、Mg、Al、Si、Sc、Ti、 V、Cr、Mn、Fe、Ni、Cu、Zn、Ga、Y、 Zr. Nb. Mo. Ru. Sn. Sb. La. Ce. P r、Nd、Hf、Ta及びPbよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示す。qは0.90~1.10 の範囲の数を示し、aは0~0.25の範囲の数を示 し、bは1.825~2.3の範囲の数を示す。) で表 わされるリチウムコバルト複合酸化物からなる。

【0019】上記一般式(I)及び(II)において、 x又はaが0~0.25の範囲にあるような粒子状組成 物をリチウムイオン二次電池における正極活物質として 30 用いることによって、電池の保存特性を一層高めること ができる。しかし、x又はaが0.25を越えるとき は、電池の充放電容量を大きく低下させるので好ましく ない。

【0020】本発明による2層構造粒子状組成物は、上 述したように、リチウムニッケル複合酸化物からなる中 心層とリチウムコバルト複合酸化物からなる表面層とか らなり、ここに、リチウムニッケル複合酸化物は、19 0mAh/g以上の高い充放電容量を有するものの、高 温で非水電解液を分解しやすく、他方、リチウムコバル 40 ト複合酸化物は、充放電容量がリチウムニッケル複合酸 化物よりも低く、150mAh/g程度であるが、高温 に保持されても、非水電解液を分解させ難い。かくし て、本発明による粒子状組成物は、2つのリチウム複合 酸化物の有する利点のみを利用し、欠点を補うように組 合わせてなるものである。

【0021】即ち、本発明による上記2層構造粒子状組 成物をリチウムイオン二次電池の正極活物質として用い た場合、非水電解液に接触するのは表面積層のリチウム コバルト複合酸化物のみであり、このリチウムコバルト 50 複合酸化物は、前述したように、髙温に保持された場合 にも、非水電解質を分解し難いので、電池の安定性に寄 与し、更に、上記2層構造粒子状組成物は、充放電容量 の大きいリチウムニッケル複合酸化物を中心層として有 し、従って、全体として、高い充放電容量を有する。

【0022】かくして、本発明による2層構造粒子状組 成物をリチウムイオン二次電池の正極活物質として用い るとき、高温安定性にすぐれると共に、高い充放電容量 を有する二次電池を得ることができる。

【0023】本発明において、表面層と中心層の量的比 率は、特に、限定されるものではなく、充放電容量を重 視する場合は、中心層の比率を多くし、髙温安定性を重 視する場合には、表面層の比率を多くすればよく、目的 の電池特性によって、任意の比率を用いることができ る。しかしながら、本発明による2層構造粒子状組成物 においては、表面層のコバルト原子と2原子の原子数の 和(Со+Z)と中心層のニッケル原子とA原子の原子 数の和(Ni+A)、即ち、表面層の(Co+ZZ/中 心層の (Ni+A) 原子比は、通常、5/100~50 20 /100の範囲にあり、好ましくは、10/100~3 0/100の範囲にある。

【0024】本発明による2層構造粒子状組成物におい て、粒子の表面は、リチウムコパルト複合酸化物にて完 全に被覆されていることが理想的であるが、しかし、実 用上、粒子表面から0.1μmの深さまでのコバルト/ (ニッケル+コバルト)原子比が0.2~1の範囲にあ るとき、このような組成物をリチウムイオン二次電池に おける正極活物質として用いることによって、目的とす る電池の安定性を得ることができる。特に、本発明によ れば、上記粒子表面から0.1μmの深さまでのコバル ト/ (ニッケル+コバルト) 原子比は0.3~1の範囲 にあることが好ましく、更に、0.5~1の範囲にある ことが好ましい。

【0025】更に、本発明による2層構造粒子状組成物 においては、前記式(I)で表わされるリチウムニッケ ル複合酸化物は、通常、Ni原子とA原子の和に対する Li原子の比、即ち、Li/(Ni+A)原子比が1で ある化学量論的な複合酸化物である、即ち、 p = 1 であ るが、しかし、Li/(Ni+A)原子比が1でない非 化学量論的な複合酸化物であってもよい。即ち、pは 0.90~1.10の範囲の数である。

【0026】同様に、本発明による2層構造粒子状組成 物においては、前記式(II)で表わされるリチウムコ バルト複合酸化物は、通常、Co原子と2原子の和に対 するLi原子の比、即ち、Li/(Co+Z)原子比が 1である化学量論的な複合酸化物である、即ち、q=1 であるが、しかし、Li/(Co+2)原子比が1でな い非化学量論的な複合酸化物であってもよい。即ち、q は0.90~1.10の範囲の数である。

【0027】本発明による2層構造粒子状組成物は、例

えば、次のような方法によって製造することができる。このような製造方法によれば、表面から $0.1\mu$ mの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比が $0.2\sim1$ の範囲にある本発明による2層構造粒子状組成物を得ることができる。

【0028】(1) 水酸化ニッケルの粉末を水に分散したスラリーに、アンモニウムイオンの存在下、コバルト塩水溶液と苛性アルカリ水溶液を連続的に添加して反応させることによって、水酸化ニッケルの粒子の表面に水酸化コバルトを被覆してなる粒子を調製する。これに水 10酸化リチウムを混合し、焼成することによって、本発明による粒子状組成物を得ることができる。

【0029】(2)上記と同様の方法にて、水酸化ニッケルの粒子の表面に水酸化コバルトを被覆してなる粒子を調製し、これを酸化して、含水酸化ニッケルコバルトを調製し、次いで、これを水分散媒中、高温高圧下に水酸化リチウムと水熱反応を行なうことによって、本発明による粒子状組成物を得ることができる。

【0030】本発明によるリチウムイオン二次電池は、 上述したような2層構造粒子状組成物を正極活物質とし 20 て用いるものである。

【0031】リチウムイオン二次電池の一例を図1に示す。正極1と負極2は、非水電解液を含浸させたセパレータ3を介して対向して電池容器4内に収容されており、上記正極1は正極集電体5を介して正極用リード線6に接続されており、また、負極2は負極集電体7を介して負極用リード線8に接続されて、電池内部で生じた化学エネルギーを上記リード線6及び8から電機エネルギーとして外部へ取り出し得るように構成されている。

【0032】本発明による粒子状組成物は、これに導電 30 剤、結着剤、充填剤等を配合し、混練して合剤とし、これを、例えば、ステンレスメッシュからなる正極集電体に塗布、圧着し、減圧下に加熱乾燥して、正極とする。また、上記合剤を円板状等、適宜形状に加圧成形し、必要に応じて、真空下に熱処理して、正極としてもよい。【0033】上記導電剤としては、リチウムイオン二次電池において化学変化を起こさない電子伝導性材料であれば特に限定されず、例えば、天然黒鉛、人工黒鉛、カーボンブラック、アセチレンブラック、ケッチェンブラック、炭素繊維、金属粉、金属繊維、ポリフェニレン誘導体等を挙げることができる。これらは、単独で使用してもよく、2種以上を併用してもよい。

【0034】上記合剤における上記導電剤の配合量は、特に、限定されるものではないが、通常、1~50重量%が好ましく、特に、2~30重量%の範囲が好ましい。また、結着剤も、特に、限定されず、例えば、デンプン、ポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロビルセルロース、再生セルロース、ジアセチルセルロース、ポリ塩化ビニル、ポリビニルビロリドン、テトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビ 50

ニリデン、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレンー プロピレンージエン共重合体 (EPDM)、スルホン化 EPDM、スチレンープタジエンゴム、ポリプタジエ ン、フッ索ゴム、ポリエチレンオキサイド等を挙げるこ とができる。これらは、単独で使用してもよく、2種以 上を併用してもよい。合剤における上記結着剤の配合量 も、特に、限定されないが、通常、1~50重量%の範 囲であり、好ましくは、2~30重量%の範囲である。 【0035】充填剤は、必要に応じて、正極活物質にに 配合される。充填剤としては、リチウムイオン二次電池 において化学変化を起こさない繊維状材料であれば、特 に限定されず、例えば、ポリプロピレン、ポリエチレン 等のオレフィン系ポリマー、ガラス、炭素等の繊維等を 挙げることができる。合剤におけるこれら充填剤の配合 量も、特に限定されないが、通常、0~30重量%の範 囲が好ましい。

8

【0036】本発明によるリチウムイオン二次電池において、負極としては、従来、リチウムイオン二次電池に用いられているものであれば、特に、限定されるものではないが、例えば、リチウム、リチウム合金、ステンレス鋼、ニッケル、銅、チタン、アルミニウム、焼成炭素等からなるシート状物や成形物を挙げることができる。【0037】正極及び負極には、通常、集電体上に形成される。集電体としては、特に、限定されるものではないが、通常、ステンレス鋼やそのメッシュ等が用いられる。

【0038】また、非水電解液も、従来より知られているものであれば、いずれでもよいが、例えば、プロピレンカーボネート等のようなカーボネート類、スルホラン類、ラクトン類、1,2ージメトキシエタン等のようなエーテル類等の有機溶媒中に過塩素酸リチウムやヘキサフルオロリン酸リチウム等の解離性リチウム塩類を溶解させたものを挙げることができる。セパレータとしては、例えば、ポリプロピレン等のような合成高分子量重合体からなる多孔性フィルム等が用いられるが、これに限定されるものではない。

[0039]

【発明の効果】本発明による 2 層構造粒子状組成物は、リチウムニッケル複合酸化物からなる中心層とリチウムコバルト複合酸化物からなる表面層とを備えていると共に、粒子表面から  $0.1\mu$ mの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比が  $0.2\sim1$  の範囲にあり、本発明によるリチウムイオン二次電池は、このような 2 層構造粒子状組成物を正極活物質として用いてなるものである。

【0040】従って、本発明によるリチウムイオン二次 電池によれば、非水電解液は、高温に保持された場合に も、非水電解質を分解し難い表面層のリチウムコバルト 複合酸化物のみに接触し、他方、上記粒子状組成物は、 充放電容量の大きいリチウムニッケル複合酸化物を中心 層として有し、ここに、上記粒子状組成物は、全体として、高い充放電容量を有する。かくして、本発明によるリチウムイオン二次電池は、高温安定性にすぐれると共に、高い充放電容量を有する。

【0041】本発明によるリチウムイオン二次電池は、例えば、ノート型パソコン、携帯電話、コードレスフォン子機、ビデオムービー、液晶テレビ、電気シェーパー、携帯ラジオ、ヘッドホンステレオ、バックアップ電源、メモリカード等の電子機器、ペースメーカー、補聴器等の医療機器等に好適に用いることができる。

#### [0042]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではない。以下の実施例において、中心層と表面層を調製するために用いたそれぞれの原料中の遷移元素の仕込み量(モル)と、それによる表面層元素量/中心層元素量モル比を表1及び表2にまとめて示す。

#### 【0043】実施例1

硝酸ニッケル水溶液に、アンモニウムイオン存在下、水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、中和して、一次 20粒子が集合した実質的に球状の水酸化ニッケルからなるニ次粒子粉末を得た。この粉末は、比表面積が148m²/gであった。この粉末の走査型電子顕微鏡写真を図2に示す。

【0044】この球状の水酸化ニッケル18.54gを
1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分散し
てスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液(1.2モル/L)1
7.0mLを加え、ピーカーを密閉した後、攪拌しなが
ら、窒素ガスを0.5L/分の割合にてスラリーに導入
して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モル/L)を定量ポンプにて1.0
mL/分の割合で8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを得た。

【0045】この粉末をX線回折分析したところ、図3に示すように、水酸化ニッケル ( $Ni(OH)_2$ )のピークのみ確認された。また、この粉末の走査型電子顕微鏡写真を図4に示すように、実質的に球状の粒子からなるものであった。

【0046】また、図5に示すように、粒子断面をEPMA(電子線プローブマイクロアナライザー)にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルが、また、粒子表層部にコバルトがそれぞれ偏在していることが確認された。

【0047】以上の分析結果から、上記粉末は、中心部が結晶性の水酸化ニッケル( $Ni(OH)_2$ )からなり、表層部が非晶質の水酸化コパルト( $Co(OH)_2$ )からなる実質的に球状の粒子であることが確認された。

【0048】この粉末10.2gに水酸化リチウムー水塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバルト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO₂)からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiCoO₂)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から100.1μmの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。

10

【0049】実施例2

実施例1にて調製した球状の水酸化ニッケル18.54 gを1.0 L容量のガラスピーカー中の水0.1 Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液(1.2モル/L)34.0 mLを加え、ピーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.22モル/L)を定量ポンプにて1.0 mL/分の割合にて8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを得た。

【0050】この粉末をX線回折分析したところ、水酸化ニッケル(Ni(OH)2)のピークのみ確認され、また、この粉末は、走査型電子顕微鏡観察によれば、実質的に球状の粒子からなるものであった。更に、粒子断面をEPMA(電子線プローブマイクロアナライザー)にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルが、また、粒子表層部にコバルトがそれぞれ偏在していることが確認された。

【0051】以上の分析結果から、上記粒子は、中心部が結晶性の水酸化ニッケル ( $Ni(OH)_2$ ) からなり、表層部が非晶質の水酸化コバルト ( $Co(OH)_2$ ) からなる実質的に球状の粒子であることが確認された。

【0052】この粉末13.37gに水酸化リチウムー水塩5.04gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、600℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバルト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2)からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiCoO2)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1μmの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。

#### 【0053】実施例3

50 実施例1にて調製した球状の水酸化ニッケル18.54

gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コパルト水溶液(1.2モル/L)68.0mLを加え、ピーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.44モル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合にて8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを得た。

【0054】この粉末をX線回折分析したところ、水酸化ニッケル (Ni (OH)  $_2$ ) のピークのみ確認され、また、この粉末は、走査型電子顕微鏡観察によれば、実質的に球状の粒子からなるものであった。更に、粒子断面をEPMA (電子線プローブマイクロアナライザー) にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルが、また、粒子表層部にコバルトがそれぞれ偏在していることが確認された。

【0055】以上の分析結果から、上記粒子は、中心部が結晶性の水酸化ニッケル (Ni(OH)2)からなり、表層部が非晶質の水酸化コパルト (Co(OH)2)からなる実質的に球状の粒子であることが確認

された。

【0056】この粉末9.28gに水酸化リチウム一水塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバルト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2)からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(Li 30  $CoO_2$ )からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1 $\mu$ mの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。【0057】実施例4

実施例1にて調製した球状の水酸化ニッケル18.54 gを1.0 L容量のガラスビーカー中の水0.1 Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液(1.2 モル/L)61.2 mLと硝酸鉄水溶液(1.2 モル/L)6.8 40 mLを加え、ビーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.44モル/L)を定量ポンプにて1.0 mL/分の割合にて8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約26gを得た。

【0058】の粉末をX線回折分析したところ、水酸化ニッケル ( $Ni(OH)_2$ ) のピークのみ確認され、また、この粉末は、走査型電子顕微鏡観察によれば、実質 50

的に球状の粒子からなるものであった。更に、粒子断面をEPMA(電子線プロープマイクロアナライザー)にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルが、また、粒子表層部にコパルトと鉄がそれぞれ偏在していることが確認された。

12

【0059】以上の分析結果から、上記粒子は、中心部が結晶性の水酸化ニッケル(Ni(OH)<sub>2</sub>)からなり、表層部が非晶質の水酸化コバルト(Co(OH)<sub>2</sub>)からなる思

H) 2) と水酸化第一鉄 (Fe (OH) 2) からなる実 10 質的に球状の粒子であることが確認された。

【0060】この粉末9.27gに水酸化リチウムー水塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、700℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバルト、ニッケル及び鉄の線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO₂)からなり、表層部がリチウムコバルト鉄複合酸化物(LiCoo.gFeo.1O₂)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子20分光法にて粒子表面から0.1μmの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。

【0061】実施例5

硝酸ニッケルと硝酸コバルトをモル比85:15の化学量論比で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、窒素雰囲気中で水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、中和して、一次粒子が集合した実質的に球状の水酸化ニッケルコバルトからなる二次粒子粉末を得た。この粉末は、比表面積が $160m_2/g$ であった。

【0062】この球状の水酸化ニッケルコパルト18.54gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コパルト水溶液(1.2モル/L)68.0mLを加え、ピーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.44モル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合にて8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約26gを得た。

【0063】この粉末をX線回折分析したところ、水酸化ニッケルコバルト(Nio.ssCoo.is(OH)2)のピークのみ確認され、また、この粉末は、走査型電子顕微鏡観察によれば、実質的に球状の粒子からなるものであった。更に、粒子断面をEPMA(電子線プローブマイクロアナライザー)にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルとコバルトとが、また、粒子表層部にコバルトがそれぞれ偏在していることが確認された。

【0064】以上の分析結果から、上記粒子は、中心部

が結晶性の水酸化ニッケルコパルト (Nio. ssCo o. 15 (OH) 2) からなり、表層部が非晶質の水酸 化コバルト(Co(OH)2)からなる実質的に球状の 粒子であることが確認された。

【0065】この粉末9.28gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 索雰囲気中、700℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコパル ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケルコバルト複合酸化物 (LiN 10 io. 85Coo. 15O2) からなり、表層部がリチ ウムコパルト複合酸化物 (LiCoO2) からなる2層 構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージ エ電子分光法にて粒子表面から0.1 µmの深さまでの コバルト/ (ニッケル+コバルト) 原子比を測定したと ころ、0.2以上であった。

#### 【0066】実施例6

実施例1にて調製した球状の水酸化ニッケル粉末18. 54gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1L に分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニ ウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液 (1.2モル/ L) 50.0mLを加え、ビーカーを密閉した後、攪拌 しながら、窒素ガスを0.5 L/分の割合にてスラリー に導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナ トリウム水溶液(0.32モル/L)を定量ポンプにて 1.0 mL/分の割合にて8時間加えた。このようにし て得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃ で一日乾燥して、粉末約24gを得た。

【0067】この粉末をX線回折分析したところ、水酸 化ニッケル (Ni (OH) 2) のピークのみ確認され、 また、この粉末は、走査型電子顕微鏡観察によれば、実 質的に球状の粒子からなるものであった。更に、粒子断 面をEPMA (電子線プロープマイクロアナライザー) にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルが、ま た、粒子表層部にコパルトがそれぞれ偏在していること が確認された。

【0068】以上の分析結果から、上記粒子は、中心部 が結晶性の水酸化ニッケル (Ni (OH) 2) からな り、表層部が非晶質の水酸化コバルト (Со (О

H) 2) からなる実質的に球状の粒子であることが確認 40 された。

【0069】この粉末9.28gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 素雰囲気中、700℃で5時間焼成して、黒色の粉末を 得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコパルト 及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中 心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2)か らなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiC ○○2)からなる2層構造の球状粒子であることが確認 された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から

 $0.1\mu m$ の深さまでのコパルト/ (ニッケル+コパル ト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。 【0070】実施例7

実施例1にて調製した球状の水酸化ニッケル18.54 gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分 散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウム イオン存在下、硝酸コパルト水溶液 (1.2モル/L) 50.0mLを加え、ビーカーを密閉した後、攪拌しな がら、窒素ガスを 0.5 L/分の割合にてスラリーに導 入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリ ウム水溶液 (0.32モル/L) を定量ポンプにて1. 0mL/分の割合にて8時間加えた。このようにして得 られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃でー 日乾燥して、粉末約24gを得た。

【0071】この粉末をX線回折分析したところ、水酸 化ニッケル (Ni (OH) 2) のピークのみ確認され、 また、この粉末は、走査型電子顕微鏡観察によれば、実 質的に球状の粒子からなるものであった。更に、粒子断 面をEPMA (電子線プロープマイクロアナライザー) にて線分析したところ、粒子中心部にニッケルが、ま た、粒子表層部にコバルトがそれぞれ偏在していること が確認された。

【0072】以上の分析結果から、上記粒子は、中心部 が結晶性の水酸化ニッケル(Ni(OH)。)からな り、表層部が非晶質の水酸化コバルト(Co(O H) 2) からなる実質的に球状の粒子であることが確認 された。

【0073】この粉末24.1gを水スラリー中、過硫 酸ナトリウムで酸化した後、濾過、水洗して、オキシ水 酸化ニッケルコパルトのケーキを得た。このオキシ水酸 化ニッケルコバルトの全量に水酸化リチウムー水塩2 5.2gを混合し、得られた混合物にイオン交換水を加 えて全量を400mLとした。このスラリーをオートク レーブに仕込み、温度200℃にて4時間、加熱して、 水熱処理を行なった。

【0074】反応終了後、スラリーを濾過、水洗し、固 形物を100℃に加熱、乾燥させた。このようにして得 られた粉末をX線回折、EPMAによるコパルト及びニ ッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部が リチウムニッケル複合酸化物 (LiNiO2) からな り、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiCoO 2)からなる2層構造の球状粒子であることが確認され た。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1 **μmの深さまでのコバルト/ (ニッケル+コバルト) 原** 子比を測定したところ、0.2以上であった。

【0075】実施例8

実施例1にて得た実質的に球状の水酸化ニッケルからな る二次粒子粉末18.54gを1.0L容量のガラスビ 一カー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この 50 スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト

水溶液 (1.2モル/L) 17.0 mLを加え、ビーカ ーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/ 分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なっ た。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モル /L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時間 加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、 電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを 得た。

【0076】この粉末9.27gに水酸化リチウム一水 塩3.8gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 10 素雰囲気中、700℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバル ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケル複合酸化物(Lio.goN iO<sub>1</sub>.95)からなり、表層部がリチウムコバルト複 合酸化物 (Lio. soCoO<sub>1. ss</sub>) からなる2層 構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージ 工電子分光法にて粒子表面から 0. 1μmの深さまでの コバルト/ (ニッケル+コバルト) 原子比を測定したと ころ、0.2以上であった。

#### 【0077】 実施例 9

実施例1にて得た実質的に球状の水酸化ニッケルからな る二次粒子粉末18.54gを1.0L容量のガラスビ 一カー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト 水溶液 (1.2モル/L) 17.0 mLを加え、ビーカ ーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/ 分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なって た。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モル /L) を定量ポンプにて1.0 m L/分の割合で8時間 30 加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、 電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを 得た。

【0078】この粉末9.27gに水酸化リチウム一水 塩4.6gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 素雰囲気中、700℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバル ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケル複合酸化物(Lii.iNi O2. o5) からなり、表層部がリチウムコバルト複合 40 酸化物 (Li1.1C002.05) からなる2層構造 の球状粒子であることが確認された。更に、オージェ電 子分光法にて粒子表面から0.1μmの深さまでのコパ ルト/ (ニッケル+コバルト) 原子比を測定したとこ ろ、0.2以上であった。

#### 【0079】実施例10

実施例1にて得た実質的に球状の水酸化ニッケルからな る二次粒子粉末18.54gを1.0L容量のガラスピ 一カー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この

水溶液(1.2モル/L)15.8mLと硝酸銅水溶液 (1.0モル/L) 1.0mLとを加え、ビーカーを密 閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/分の割 合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30 分後、水酸化ナトリウム水溶液 (0.11モル/L)を 定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時間加えた。 このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥 機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを得た。

【0080】この粉末9.27gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバル ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2) からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物 (Li Coo. ssCuo. osO2) からなる2層構造の球 状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分 光法にて粒子表面から 0. 1 μmの深さまでのコバルト / (ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、

#### 20 0.2以上であった。

【0081】実施例11

実施例1にて得た実質的に球状の水酸化ニッケルからな る二次粒子粉末18.54gを1.0L容量のガラスビ ーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コパルト 水溶液 (1.2モル/L) 15.0 mLと硝酸マグネシ ウム水溶液 (1.0モル/L) 2.0mLとを加え、ビ 一カーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行な った。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モ ル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時 間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗 し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20 gを得た。

【0082】この粉末9.24gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバル ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2) からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(Li Coo. 90Mgo. 10O1. 95) からなる2層構 造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ 電子分光法にて粒子表面から 0. 1 μ m の深さまでのコ バルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したとこ ろ、0.2以上であった。

#### 【0083】実施例12

実施例1にて得た実質的に球状の水酸化ニッケルからな る二次粒子粉末18.54gを1.0L容量のガラスビ スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コパルト 50 一カー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この

スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コパルト 水溶液 (1.2モル/L) 15.8 m L と硝酸アルミニ **ウム水溶液(1.0モル/L)1.0mLとを加え、ビ** ーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行な った。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モ ル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時 間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗 し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20 gを得た。

【0084】この粉末9.27gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 索雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバル ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2) からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(Li Coo. ssAlo. osO2) からなる2層構造の球 状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分 / (ニッケル+コパルト)原子比を測定したところ、 0.2以上であった。

#### 【0085】実施例13

実施例1にて得た実質的に球状の水酸化ニッケルからな る二次粒子粉末18.54gを1.0L容量のガラスピ 一カー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト 水溶液 (1.2モル/L) 13.3 m L と硝酸チタン水 溶液(1.0モル/L)4.0mLとを加え、ビーカー を密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5 L/分 30 の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。 30分後、水酸化ナトリウム水溶液 (0.13モル/ L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時間加 えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電 気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを得 た。

【0086】この粉末9.31gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコパル 40 ト及びニッケルの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、 中心部がリチウムニッケル複合酸化物(LiNiO2) からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物 (Li Coo. soTio. 2oO2. 1) からなる2層構造 の球状粒子であることが確認された。更に、オージェ電 子分光法にて粒子表面から $0.1\mu$ mの深さまでのコバ ルト/(ニッケル+コパルト)原子比を測定したとこ ろ、0.2以上であった。

【0087】実施例14

論比で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、 窒素雰囲気下に水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添 加、中和して、一次粒子が集合した実質的に球状の水酸 化ニッケルーパナジウムからなる二次粒子粉末を得た。 この粉末は、比表面積が150m²/gであった。 【0088】上記球状の水酸化ニッケルーパナジウムか らなる二次粒子粉末18.31gを1.0L容量のガラ スピーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。 このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバ 10 ルト水溶液 (1.2モル/L) 66.7 mLを加え、ビ ーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行な った。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.43モ ル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時 間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗

し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約25

18

【0089】この粉末9.20gに水酸化リチウムー水 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸 光法にて粒子表面から0.1μmの深さまでのコバルト 20 素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末 を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバル ト、ニッケル及びバナジウムの線分析、走査型電子顕微 鏡観察から、中心部がリチウムニッケルパナジウム複合 酸化物 (LiNio. 85Vo. 15O2. 15) から なり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiCo 02)からなる2層構造の球状粒子であることが確認さ れた。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0. 1μmの深さまでのコバルト/ (ニッケル+コバルト) 原子比を測定したところ、0.2以上であった。

#### 【0090】実施例15

gを得た。

硝酸ニッケルと硝酸クロムとを85:15の化学量論比 で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、窒素 雰囲気下に水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、中 和して、一次粒子が集合した実質的に球状の水酸化ニッ ケルークロムからなる二次粒子粉末を得た。この粉末 は、比表面積が156m2/gであった。

【0091】上記球状の水酸化ニッケルークロムからな る二次粒子粉末18.24gを1.0L容量のガラスビ ーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。この スラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト 水溶液(1.2モル/L)66.7mLを加え、ビーカ 一を密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/ 分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なっ た。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.43モル / L ) を定量ポンプにて 1 . 0 m L / 分の割合で 8 時間 加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、 電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約25gを 得た。

【0092】この粉末9.21gに水酸化リチウム一水 硝酸ニッケルと硝酸パナジウムとを85:15の化学量 50 塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸

素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコパルト、ニッケル及びクロムの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケルクロム複合酸化物(LiNio.ssCro.1502)からなり、表層部がリチウムコパルト複合酸化物(LiCoO2)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1μmの深さまでのコパルト/(ニッケル+コパルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。

#### 【0093】実施例16

硝酸ニッケルと硝酸マンガンとを85:15の化学量論 比で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、窒 素雰囲気下に水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、 中和して、一次粒子が集合した実質的に球状の水酸化ニッケルーマンガンからなる二次粒子粉末を得た。この粉 末は、比表面積が145m²/gであった。

【0094】上記球状の水酸化ニッケルーマンガンからなる二次粒子粉末18.43gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液(1.2モル/L)66.7mLを加え、ピーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.43モル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約25gを得た。

【0095】この粉末9.24gに水酸化リチウム一水 30塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバルト、ニッケル及びマンガンの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケルマンガン複合酸化物(LiNio.ssMno.1sO2)からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiCoO2)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1μmの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を 40測定したところ、0.2以上であった。

#### 【0096】実施例17

硝酸ニッケルと硝酸ランタンとを85:15の化学量論 比で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、窒 索雰囲気下に水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、 中和して、一次粒子が集合した実質的に球状の水酸化ニッケルランタンからなる二次粒子粉末を得た。この粉末 は、比表面積が170m²/gであった。

【0097】上記球状の水酸化ニッケルランタンからなる二次粒子粉末21.46gを1.0L容量のガラスピ 50

ーカー中の水 0.1 L に分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コパルト水溶液 (1.2 モル/L) 66.7 m L を加え、ビーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを 0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液 (0.43 モル/L) を定量ポンプにて 1.0 m L/分の割合で 8 時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約28gを10 得た。

【0098】この粉末14.45gに水酸化リチウムー水塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコパルト、ニッケル及びランタンの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケルマンガン複合酸化物(LiNio.85Lao.1502)からなり、表層部がリチウムコバルト複合酸化物(LiCoO2)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1 $\mu$ mの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。

#### 【0099】実施例18

硝酸ニッケルと硝酸ガリウムとを85:15の化学量論 比で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、窒 素雰囲気下に水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、 中和して、一次粒子が集合した実質的に球状の水酸化ニッケルガリウムからなる二次粒子粉末を得た。この粉末 は、比表面積が150m²/gであった。

【0100】上記球状の水酸化ニッケルガリウムからなる二次粒子粉末19.38gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液(1.2モル/L)14.2mLと硝酸ニッケル水溶液(1.0モル/L)3.0mLとを加え、ビーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを0.5L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モル/L)を定量ポンプにて1.0mL/分の割合で8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約21gを得た。

【0101】この粉末9.65gに水酸化リチウム一水塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによるコバルト、ニッケル及びガリウムの線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケルガリウム複合酸化物(LiNio.ssGao.1sO2)からなり、表層部がリチウムコバルトニッケル複合酸化物(LiCo

o. 85Nio.15O2) からなる 2 層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から  $0.1\mu m$ の深さまでのコパルト/ (ニッケル+コパルト) 原子比を測定したところ、 0.2以上であった。

#### 【0102】実施例19

硝酸ニッケル、硝酸コバルト及び硝酸鉄とを80:15:5の化学量論比で混合した水溶液に、アンモニウムイオン存在下、窒素雰囲気下に水酸化ナトリウム水溶液を連続的に添加、中和して、一次粒子が集合した実質的10に球状の水酸化ニッケルコバルト鉄からなる二次粒子粉末を得た。この粉末は、比表面積が160m²/gであった。

【0103】上記球状の水酸化ニッケルコバルト鉄からなる二次粒子粉末18.52gを1.0L容量のガラスピーカー中の水0.1Lに分散してスラリーを得た。このスラリーに、アンモニウムイオン存在下、硝酸コバルト水溶液(1.2モル/L)15.0mLと硝酸ジルコニウム水溶液(1.0モル/L)1.0mLと硝酸イットリウム水溶液(1.0モル/L)1.0mLとを加え、ピーカーを密閉した後、攪拌しながら、窒素ガスを\*

\*0.5 L/分の割合にてスラリーに導入して、窒素置換を行なった。30分後、水酸化ナトリウム水溶液(0.11モル/L)を定量ポンプにて1.0 mL/分の割合で8時間加えた。このようにして得られた沈澱を濾過、水洗し、電気乾燥機中、60℃で一日乾燥して、粉末約20gを得た。

【0104】この粉末9.31gに水酸化リチウム一水塩4.2gを混合した後、アルミナ製るつぼに入れ、酸素雰囲気中、800℃で10時間焼成して、黒色の粉末を得た。この粉末は、X線回折、EPMAによる線分析、走査型電子顕微鏡観察から、中心部がリチウムニッケルコバルト鉄複合酸化物(LiNio.ssCoo.ssPeo.osO2)からなり、表層部がリチウムコバルトジルコニウムイットリウム複合酸化物(LiCoo.soZro.osYo.osO2.o2s)からなる2層構造の球状粒子であることが確認された。更に、オージエ電子分光法にて粒子表面から0.1 $\mu$ mの深さまでのコバルト/(ニッケル+コバルト)原子比を測定したところ、0.2以上であった。

20 【0105】 【表1】

	表 面 層		中心層		<b>表面層元素</b> /
実施例	元素	量 (モル)	元素	量 (モル)	中心層元素モル比
1	C o	0.02	Ni	0.2	0.1
2	Со	0.04	Ni	0.2	0.2
3	Co	0.08	Ni	0.2	- 0.4
4	Co	0.072	Ni	0.2 .	0.4
	Fе	0.008			
5	Со	80.0	Ni	0.017	0.4
			Co	0.003	
6	Со	0.06	Ni	0.2	. 0.3
7	Co	0.06	Ni	0.2	0.3
8	Co	0.02	Νi	0.2	0.1
9	Co.	0.02	Ni	0.2	0.1
10	Со	0.019	Ni	0.2	0.1
	Cu	0.001			
11	C o	0.018	Ni	0.2	0.1
	Мg	0.002			
12	C o	0.019	Ni	0.2	0.1
	A 1	0.001		·	

	衷	面層	中	心層	表面層元素/
実施例	元素	量 (モル)	元素	量 (モル)	中心層元素モル比
13	Co	0.016	Ni	0,2	0.1
	Ti	- 0.004		·	
14	Co	0.08	Ni	0.017	0.4
·	•		V	0.003	
15	Co	0.08	Ni	0.017	0.4
			Cr	0.003	
16	Co	0.08	Ni.	0.017	0.4
		.,	Мп	0.003	
17	·C o	. 0.08	Ni	0.017	0.4
·			L·a	0.003	
18	Co	0.017	Νi	0.17	0.1
	Ni	0.003	G a	0.03	
19	Co	0.018	Ni	0.16	0.1
	Zr	0.001	C o	0.03	
	Y	0.017	Fe	0.01	L

#### 【0107】実施例20

実施例2で調製した中心部がリチウムニッケル複合酸化 物(LiNiO2)からなり、表層部がリチウムコバル ト複合酸化物 (LiCoO₂) からなる2層構造粒子状 組成物の粉末(正極活物質)、アセチレンプラック(導 電剤) 及びポリテトラフルオロエチレン (結着剤) を重 量比87:6.5:6.5にてよく混練して、合剤を調 製した。この合剤を正極集電体としての清浄なステンレ スメッシュ (穴径20mm) に均一に塗布し、200k g/cm²の圧力にて圧着した後、減圧下、150℃で 17時間乾燥して、正極を作製した。負極として円板状 の金属リチウム箔 (直径20mm、厚さ0.2mm) を 用いた。また、セパレーターとしてポリピロピレンから なる多孔質フィルムを用いた。

【0108】また、非水電解液は、過塩素酸リチウム (LiClO₄) のプロピレンカーポネート溶液 (1 M) と1, 2-ジメトキシエタンとの混合物(1:1)で、水分を20ppm以下としたものを用い、これを上 40 記セパレーターに含浸させた。これらの構成要素を用い て、図1に示すようなリチウムイオン二次電池を製作 し、これを用いて、電流値を1.0mA/cm2の一定 電流とし、電池電圧4.2~2.0 Vの間で充放電を繰 り返して、電池特性を調べた。その結果、本発明による リチウム二次電池の初期容量は182mAh/gと高 く、また、50サイクル目の充放電容量は1サイクル目 の90%であって、サイクル特性にもすぐれる。

【0109】また、この電池を80℃で長時間保持した ときも、電解液は、リチウムコバルト複合酸化物 (Li 50 CoO2) を正極材活物質として用いた場合と同様であ って、殆ど分解しておらず、高温での安定性にすぐれる ことも確認された。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】は、リチウムイオン二次電池の一例を示す断面 図である。

【図2】は、実施例1において得られた水酸化ニッケル の二次粒子粉末の走査型電子顕微鏡写真(倍率500 倍) である。

【図3】は、上記水酸化ニッケルの粒子に水酸化コバル トを被覆してなる水酸化ニッケルコパルトのX線回折図 である。

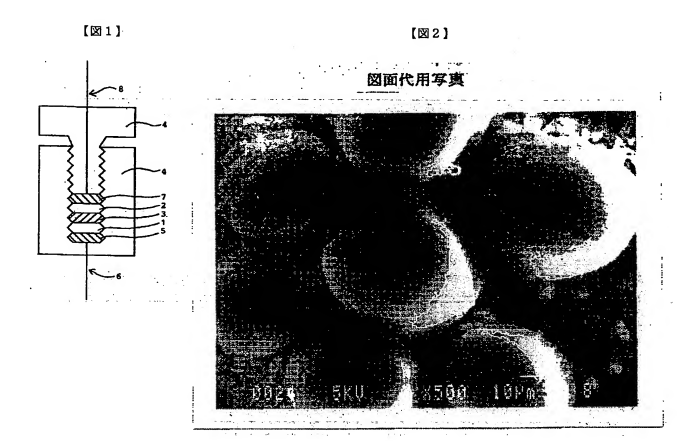
【図4】は、上記水酸化ニッケルコバルトの走査型電子 顕微鏡写真(倍率500倍)である。

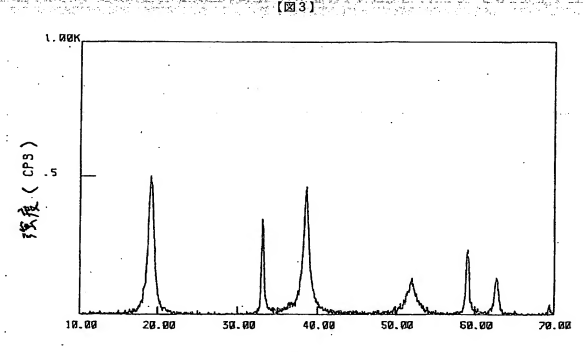
【図5】は、上記水酸化ニッケルコバルトの粒子断面の EPMA (電子線プロープマイクロアナライザー) によ る線分析を示す写真(倍率1000倍)である。

【図6】は、実施例1において得られた中心部がニッケ ル酸リチウム (LiNiO2) からなり、表層部がコバ ルト酸リチウム (LiCoO₂) からなる2層構造の球 状粒子の断面のEPMA(電子線プローブマイクロアナ ライザー) による線分析を示す写真 (倍率1000倍) である。

#### 【符号の説明】

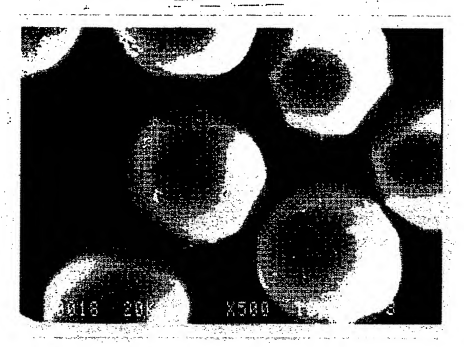
1…正極、2…負極、3…セパレータ、4…電池容器、 5…正極集電体、6…正極用リード線、7…負極集電 体、8…負極用リード線。





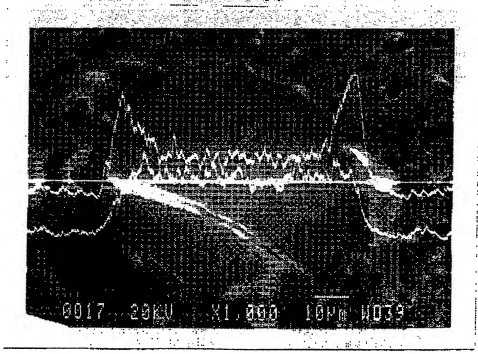
[図4]

## 図面代用写真



【図5]

# 図面代用写真



[図6]

## 図面代用写真

